E(10-E3, 10-H1B, 31-Q8) J(4-E4) N(1-C, 1-D1, 3-C2)		EMBODIMENT  The procedure comprises spraying of aluminium oxide, contg.  B <sub>2</sub> O <sub>3</sub> in amt. 2-3.6 wt.%, with aq. soln. of potassium tungstate, using	spraying nozzle, with prod. transferred directly to furnace, to be calcined for 2-4 hrs at 380-500°C.  Tests show that the use of new catalyst increases yield of dimethyl sulphide to 11-14 mol%, without affecting high yield of methyl mercaptan.(RBH)  (4pp2269DwgNo.0/0)		RU 2056940-C
96-516853/51 E17 J04 AS SIBE CATALYSIS INST *RU 2056940-C1 92.03.26 928U-5034343 (96.03.27) B011 37/02, 23/30	Prodn. of catalyst for synthesis of methyl mercaptan - and di:methyl sulphide from methanol and hydrogen sulphide, by impregnating aluminium boride support with potassium tungstate	Addni. Data: KLADOVA N V, MASHKINA A V, SAVOSTIN YU A CATALYSTS DES TECHN BUR (CATA=)	The method is based on impregnation of alumina-based support with potassium tungstate, and calcining.  To improve results, the method uses support in form of aluminium boride with pore radius above 100 nm and specific vol. 0.08-1.13 cc/g, and impregnation is conducted until the potassium tungstate content of catalyst reaches 7.5-10.0 wt.%, with subsequent calcination in previously preheated furnace at 380-500°C.	USE As the method of prodn. of catalyst for use in synthesis of methyl mercaptan and dimethyl sulphide from methanol and hydrogen sulphide.	



## <sup>(11)</sup> 2 056 940 <sup>(13)</sup> C1

(51) M∏K<sup>6</sup> B 01 J 37/02, 23/30

#### РОССИЙСКОЕ АГЕНТСТВО ПО ПАТЕНТАМ И ТОВАРНЫМ ЗНАКАМ

## (12) ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ К ПАТЕНТУ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

- (21), (22) Заявка: 5034343/04, 26.03.1992 (71) Заявитель: Специальное конструкторско-технологическое бюро катализаторов с опытным заводом, (46) Дата публикации: 27.03.1996 Институт катализа СО РАН
- (56) Ссылки: 1. Проблемы прочности (72) Изобретатель: Кладова Н.В., гранулированных носителей и катализаторов. Машкина А.В., Савостин Ю.А., Борисова /Сб. Новосибирск, 1989. 2. Патент Франции N Т.В., Яковлева В.Н., Лисаченко И.Г., Панасенко 2253013, кл. С 07С 149/06, 1973. С.Я., Крякунов М.В., Гребенева Н.И.
  - (73) Патентообладатель: Специальное конструкторско-технологическое бюро катализаторов с опытным заводом, Институт катализа СО РАН

#### (54) СПОСОБ ПОЛУЧЕНИЯ КАТАЛИЗАТОРА ДЛЯ СИНТЕЗА МЕТИЛМЕРКАПТАНА И ДИМЕТИЛСУЛЬФИДА

радиусом пор более 100 нм и удельным (57) Реферат: объемом 0,8 - 0,13 cm<sup>3</sup>/г раствором Использование: нефтехимия, в частности вольфрамата калия. Пропитанный носитель производство катализаторов для синтеза метилмеркаптана и . димитилсульфида. прокаливают в предварительно нагретой печи Сущность изобретения: катализатор готовят при 380 - 500°C. Катализатор содержит 7,5 путем пропитки алюмоборидного носителя с -10 мас.% вольфрамата калия. 1 табл.

4 တ

ဖ

S



## <sup>(19)</sup> RU <sup>(11)</sup> 2 056 940 <sup>(13)</sup> C1

(51) Int. Cl.<sup>6</sup> B 01 J 37/02, 23/30

#### RUSSIAN AGENCY FOR PATENTS AND TRADEMARKS

#### (12) ABSTRACT OF INVENTION

(21), (22) Application: 5034343/04, 26.03.1992

(46) Date of publication: 27.03.1996

(71) Applicant:
Spetsial'noe
konstruktorsko-tekhnologicheskoe bjuro
katalizatorov s opytnym zavodom,
Institut kataliza SO RAN

(72) Inventor: Kladova N.V., Mashkina A.V., Savostin Ju.A., Borisova T.V., Jakovleva V.N., Lisachenko I.G., Panasenko S.Ja., Krjakunov M.V., Grebeneva N.I.

(73) Proprietor:
Spetsial'noe
konstruktorsko-tekhnologicheskoe bjuro
katalizatorov s opytnym zavodom,
Institut kataliza SO RAN

(54) METHOD TO PRODUCE CATALYST FOR SYNTHESIS OF METHYL MERCAPTAN AND DIMETHYL SULFIDE &

(57) Abstract:
FIELD: petrochemical industry.
SUBSTANCE: catalyst is prepared by impregnation of alumoboric carrier with pores radius exceeding 100 nm and special volume of 0,8-0,13 cm<sup>3</sup>/g with solution of

potassium tungstate. Impregnated carrier is calcined in preliminary heated furnace under temperature of 380 - 500 C. Catalyst has 7.5 - 10 mass % of potassium tungstate. EFFECT: increased efficiency of process. 1 tbl

2056940

Изобретение относится к усовершенствованным способам получения метилмеркаптана с повышенным содержанием диметилсульфида и может быть использовано как в процессе производства метилмеркаптана, так и в процессе производства диметилсульфида.

Известен алюмооксидный носитель, структурно-механические свойства которого регулируют соединениями бора и дальнейшей термообработкой [1]

Однако полученный алюмоборидный носитель не обеспечивает одновременно высокого выхода метилмеркаптана и диметилсульфида.

Известен способ получения метилмеркаптана, выбранный в качестве прототипа, в котором для получения катализатора используют активированную окись алюминия, удельная поверхность которой меняется от 100 до 350 м <sup>2</sup>/г. Для повышения селективности в качестве промотора используют сульфиды металлов или соли и оксиды калия, например карбонат или вольфрамат калия в количестве 10 мас. [2]

Однако полученный катализатор также не обеспечивает одновременно высокий выход метилмеркаптана и диметилсульфида.

Целью изобретения является повышение выхода диметилсульфида в процессе получения метилмеркаптана с использованием катализатора, содержащего вольфрамат калия.

Цель достигается тем, что используют катализатор для синтеза метилмеркаптана из метилового спирта и сероводорода путем пропитки алюмоборидного носителя с радиусом пор более 100 нм, объемом 0,08-0,13 см<sup>3</sup>/г раствором вольфромата калия до содержания в готовом катализаторе 7,5-10 мас. с последующим прокаливанием в предварительно нагретой печи при 380-500 °C.

В качестве носителя предпочтительно использовать боросодержащий оксид алюминия, полученный с использованием метода термомеханической активации.

刀

N

C

മ

Таким образом, предлагаемый способ в отличие от известного характеризуется рядом В существенных отличий технологии получения: использование носителя с радиусом пор более 100 нм, объемом 0,8-0,13 см3/г: нанесение вольфрамата калия в 7,5-10 количестве мас. последующее прокаливание катализаторной массы предварительно нагретой печи 380-500 °C.

В предлагаемом способе приготовления после стадии нанесения активного компонента сразу же проводится стадия термообработки при t 380-500°C, без стадий провяливания и сушки.

Способ осуществляется следующим образом.

К оксиду алюминия, содержащему B<sub>2</sub>O<sub>3</sub> в количестве 2-3,6 мас. и объемом макропор с r > 100 нм 0,08-0,13 см<sup>3</sup>/г по влагоемкости распыляют при помощи форсунки водный раствор вольфрамата калия до содержания вольфрамата калия в готовом катализаторе 7,5-10 мас.

Полученный полупродукт без провяливания на воздухе и сушки в

сушильном шкафу помещают сразу на 2-4 ч в предварительно нагретую до t 380-500°C печь.

Испытание активности катализаторов в реакции взаимодействия сероводорода с метаном с образованием ДМС проводили в проточной установке при 380°С и молярном соотношении H<sub>2</sub>S:CH<sub>3</sub>OH – 1,8.

Анализ исходной смеси и состава газа после контакта с катализатором проводили хроматографически.

Распределение пор по радиусам определяли методом ртутной порометрии на поромере 2000 фирмы "Carlo Erba" (Италия).

Пример1 (по прототипу). К 91 г оксида алюминия с удельной поверхностью 230 м²/г добавляют раствор вольфрамата калия, с содержанием 10 мас. в готовом катализаторе. Катализатор сушат, прокаливают. Содержание вольфрамата калия в катализаторе 10 мас.

Выход метилмеркаптана 53 моль% Выход диметилсульфида 1,7 моль

Пример2. К 91 гоксида алюминия, содержащего 3,6% B<sub>2</sub>O<sub>3</sub> и удельным объемом макропор 0,08 см<sup>3</sup>/г по влагоемкости распыляют пропиточный раствор, содержащий 8 г вольфрамата калия в 71 мл воды со скоростью 0,3 л/ч на 100 г катализатора.

Далее катализаторную массу помещают в печь, предварительно нагретую до 380°C, и выдерживают в ней 4 ч.

Содержание H<sub>2</sub>WO<sub>4</sub> в катализаторе 8 мас. Выход метилмеркаптана 65 моль% Выход диметилсульфида 14 моль%

Пример 3. Аналогичен примеру 2, только объем порс r > 100 нм равен 0,13 см  $^3/r$ . Содержание  $K_2WO_4$  в катализаторе 8

Пример 4. Аналогичен примеру 2, только содержание вольфрамата калия в готовом катализаторе составляет 7,5 мас.

П р и м е р 5. Аналогичен примеру 2, только содержание  $K_2WO_4$  в катализаторе составляет 6 мас.

П р и м е р 6. Аналогичен примеру 2, только содержание  $K_2WO_4$  в готовом катализаторе 13 мас.

П р и м е р 7. Аналогичен примеру 2, только температура прокалки равна 330°C.

Пример 8. Аналогичен примеру 2, только температура прокалки равна 500°С и содержание активного компонента в катализаторе составляет 10 мас.

П р и м е р 9. Аналогичен примеру 2, содержание  $K_2WO_4$  в катализаторе 8% присутствует стадия провяливания на воздухе 6 ч, стадия сушки при t 120°C 4 часа.

Пример 10. Аналогичен примеру 2, только температура прокалки 600°C.

П р и м е р 11. Аналогичен примеру 2, только объем пор с r > 100 нм равен 0,05 см  $^3$ /г.

П р и м е р 12. Аналогичен примеру 2, только объем пор с г > 100 нм равен 0,15 см  $^3$ /г.

Примеры, характеризующие

предлагаемый способ, приведены в таблице. Использование представленного способа получения катализатора позволило получить высокий выход метилмеркаптана (65 мол.) и

50

55

20

одновременно диметилсульфид (с выходом 11,5 14 мол.).

Как видно из примеров 2,3,4 и 8, использование боросодержащего оксида алюминия с радиусом пор г > 100 нм, объемом пор 0,08-0,13 см³/г и содержанием вольфрамата калия в готовом катализаторе 8-10 мас. приводит к повышению выхода диметилсульфида.

При увеличении объема пор с г > 100 нм более 0,13 см<sup>3</sup>/г (пример 12) теряется прочность катализатора, при уменьшении объема пор с г > 100 нм менее 0,08 см<sup>3</sup>/г (пример 11) падает выход метилмеркаптана и диметилсульфида.

Концентрация вольфрамата калия в готовом катализаторе составляет 7,5-10 мас.

Уменьшение количества  $K_2WO_4$  < 7,5 мас. приводит к значительному понижению выхода метилмеркаптана (пример 5), а при увеличении содержания  $K_2WO_4$  > 10 мас. (пример 6) уменьшается выход диметилсульфида и поставленная цель не достигается.

Можно предположить, что снижение содержания вольфрамата калия приводит к высвобождению кислотных центров, стимулирующих реакцию синтеза диметилсульфида.

Полученную катализаторную массу сразу же после пропитки помещают в предварительно нагретую печь (t 380-500 °C), при этом получается катализатор, в присутствии которого выход диметилсульфида равен 11-14 моль% при сохранении высокого выхода

метилмеркаптана.

При увеличении температуры прокаливания выше 500°С (пример 10) выход диметилсульфида падает.

Если при тех же условиях приготовления активного катализатора дополнительно провести стадии провяливания и сушки при t 120°C (пример 9) выход диметилсульфида снижается до 4,5 моль.

Увеличение выхода диметилсульфида, по-видимому, связано с количеством и распределением активного компонента по объему гранул катализатора.

Таким образом, использование предлагаемого способа обеспечивает по сравнению с прототипом преимущество увеличение выхода диметилсульфида при сохранении высокого выхода метилмеркаптана.

Формула изобретения:

СПОСОБ ПОЛУЧЕНИЯ КАТАЛИЗАТОРА для СИНТЕЗА МЕТИЛМЕРКАПТАНА И ДИМЕТИЛСУЛЬФИДА из метилового спирта и включающий пропитку сероводорода, носителя на основе оксида алюминия раствором вольфрамата калия и прокаливание, отличающийся тем, что в качестве носителя используют алюмоборидный носитель с радиусом пор более 100 нм и удельным объемом 0,8 - 0,13 и пропитку осуществляют до содержания вольфрамата калия в готовом катализаторе 7,5 - 10,0 мас. % с прокаливанием последующим предварительно нагретой печи при 380 -

35

45

40

50

55

60

റ

m

RU 2056940 C

Условия приготовления катализатора и выход диметилсульфида в условиях достижения выхода метилмеркаптана  $65\,$  моль % .

Выход диметилсульфида, моль %		1,7 14,0 13,5 12,5 10,0 7,0 11,0 11,5 4,5 8,0 8,0 8,0
	провяливание,	, 6, , , , , , , , , , , , , , , , , ,
изатора	температура прокаливания, °C	380 380 380 380 380 380 380 380 380
Условия приготовления катализатора	температура сушки, <sup>о</sup> С	120
	содержание К2WO4, мас. %	10 8 8 7,5 6 13,0 8.0 8.0 8.0 8.0 8.0
	объем пор с г >100нм, см <sup>3</sup> /г	0.08 0.08 0.08 0.08 0.08 0.08 0.08 0.05
Пример		-2E4B07E2

RU 2056940 C1

# This Page is inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

# BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

A	BLACK BORDERS
X	IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
X	FADED TEXT OR DRAWING
X	BLURED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
X	SKEWED/SLANTED IMAGES
Ö	COLORED OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
0	GRAY SCALE DOCUMENTS
·	LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
	REPERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
	OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.
As rescanning documents will not correct images problems checked, please do not report the problems to the IFW Image Problem Mailbox